5

10

15

20

# UTILISATION DE POLYMERES OU DE COMPOSITES A BASE DE SILOXANES DANS DES CAPTEURS CHIMIQUES POUR LA DETECTION DE COMPOSES NITRES

DESCRIPTION

#### DOMAINE TECHNIQUE

présente invention rapporte La se l'utilisation de polymères à base de siloxanes ou de composites comprenant un tel polymère plusieurs charges conductrices de l'électricité en tant que matériaux sensibles dans des capteurs destinés à détecter des composés nitrés, et en particulier des composés nitroaromatiques tels que le nitrobenzène dinitrobenzène (DNB), le trinitrobenzène (NB), le (TNB), le nitrotoluène (NT), le dinitrotoluène (DNT), le 2,4,6-trinitrotoluène (TNT) et analogues.

De tels capteurs sont utiles pour la détection d'explosifs, que ce soit en vue d'assurer la sécurité de lieux publics comme les aéroports, de contrôler la licéité de marchandises en circulation sur un territoire, de lutter contre le terrorisme, de procéder à des opérations de désarmement, de localiser des mines antipersonnel ou encore de dépolluer des sites industriels ou militaires.

25 sont également utiles la Ils pour protection de l'environnement, en particulier pour le la surveillance de la pollution contrôle et atmosphérique et de la qualité d'ambiances plus ou moins confinées, ainsi que pour la surveillance à des 30 fins sécuritaires, de sites industriels fabriquant, stockant et/ou manipulant des composés nitrés.

### ETAT DE LA TECHNIQUE ANTERIEURE

5

10

15

20

25

30

La détection d'explosifs est un problème d'intérêt crucial, notamment en matière de sécurité civile.

A l'heure actuelle, plusieurs méthodes sont utilisées pour détecter des vapeurs de composés nitrés entrant dans la constitution des explosifs, comme l'emploi de chiens "renifleurs" dressés et entraînés à cet effet, l'analyse en laboratoire, par exemple par chromatographie couplée à un spectromètre de masse ou à un détecteur à capture d'électrons, d'échantillons prélevés sur site, ou encore la détection infrarouge.

Ces méthodes font, d'une manière générale, preuve d'une grande sensibilité, ce qui est primordial en matière de détection d'explosifs compte tenu de la très faible concentration en vapeurs de composés nitrés qui règne au voisinage d'un explosif. Elles ne donnent toutefois pas totalement satisfaction.

Ainsi, l'utilisation de chiens "renifleurs" présente l'inconvénient de nécessiter une longue formation des chiens et de leurs maîtres et d'être inadaptée à des opérations prolongées en raison de ce que la durée d'attention des chiens est limitée.

Quant aux autres méthodes, l'encombrement des appareillages qu'elles utilisent, leur consommation d'énergie et leurs coûts de mise en œuvre s'opposent au développement de systèmes de détection aisément transportables et autonomes et, partant, aptes à être utilisés sur tout type de sites.

Depuis quelques années, le développement de capteurs capables de détecter en temps réel des espèces

plein chimiques gazeuses est en essor. fonctionnement de ces capteurs est basé l'utilisation d'un film d'un matériau sensible, c'està-dire d'un matériau dont au moins une propriété physique est modifiée au contact des molécules gazeuses recherchées, qui revêt un système apte à mesurer en temps réel toute variation de cette propriété physique et de mettre ainsi en évidence la présence molécules gazeuses recherchées.

Les avantages des capteurs chimiques par rapport aux méthodes précitées sont multiples : instantanéité des résultats, possibilité de miniaturisation et, donc, portabilité, maniabilité et autonomie importante, faibles coûts de fabrication et d'exploitation, etc.

Toutefois, il est évident que leurs performances sont extrêmement variables selon la nature du matériau sensible utilisé.

Pour la détection de composés nitrés gazeux, et plus particulièrement de composés nitroaromatiques, de nombreux matériaux sensibles ont déjà été proposés parmi lesquels on peut citer le silicium poreux, le charbon végétal, le polyéthylène glycol, les amines, les cyclodextrines, des cavitands et des polymères fluorescents (références [1] à [5]).

Par ailleurs, l'utilisation potentielle de polysiloxanes fonctionnalisés en tant que matériaux sensibles de capteurs destinés à détecter des composés nitroaromatiques a été étudiée par McGill et al.

30 (référence [6]).

Ces Auteurs se sont attachés à déterminer les paramètres de solubilité de quelques composés nitroaromatiques (NB, NT, TNB, DNT, TNT) et à définir, à partir de ces paramètres, leurs propriétés de sorption à l'état de vapeurs (c'est-à-dire leur aptitude à être absorbés et retenus) dans une série de polymères incluant divers polysiloxanes.

5

10

15

20

25

30

des résultats déduisent McGill et al. qu'ils obtiennent que les composés nitroaromatiques des d'interagir avec susceptibles d'autant plus fortement que ces polymères présentent des propriétés de solubilité complémentaires aux leurs. concluent que les polysiloxanes les plus Ils composés de détection la prometteurs pour les monomères ceux dont sont nitroaromatiques aromatique porteur d'un cycle comportent un établir des liaisons aptes à groupes plusieurs hydrogène avec ces composés, par exemple un groupe hexafluoroisopropanol (HFIP). Il est de fait que les essais de détection du DNT qu'ils effectuent au moyen d'un capteur à ondes de surface muni d'un film mince d'un polysiloxane issu de monomères à cycle aromatique porteur d'un groupe pendant HFIP apparaissent donner des résultats satisfaisants.

Or, dans le cadre de leurs travaux sur le développement de capteurs destinés plus spécialement à détecter des explosifs, les Inventeurs ont constaté que, de manière tout à fait surprenante, des capteurs utilisant comme matériaux sensibles, des polymères à base de siloxanes qui ne comportent ni cycle aromatique, ni groupe pendant de type HFIP, détectent

les composés nitrés, et en particulier les composés nitroaromatiques, avec une sensibilité nettement plus élevée que des capteurs utilisant les polysiloxanes préconisés par McGill et al..

C'est cette constatation qui est à la base de l'invention.

#### EXPOSÉ DE L'INVENTION

5

20

L'invention a pour objet l'utilisation d'au moins un polymère comprenant au moins un motif répétitif siloxane répondant à la formule générale (I) ci-après :

$$\begin{array}{c|c}
R_1 \\
\downarrow \\
X \\
Si \\
O
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R_2 \\
(I)
\end{array}$$

dans laquelle :

X et Y, identiques ou différents, représentent une liaison simple ou un groupe hydrocarboné linéaire, saturé ou insaturé, et comprenant de 1 à 50 atomes de carbone;

 $R_1$  et  $R_2$ , identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène, un groupe CN, un groupe  $C(Z)_3$ ,  $CH(Z)_2$  ou  $CH_2Z$  avec Z représentant un atome d'halogène ; un groupe  $NH_2$ , un groupe  $NHR_3$  ou  $NR_3R_4$  avec  $R_3$  et  $R_4$  représentant, indépendamment l'un de l'autre, un atome d'halogène, un groupe méthyle ou une chaîne hydrocarbonée linéaire ou ramifiée, saturée ou

insaturée, comprenant de 2 à 20 atomes de carbone et éventuellement un ou plusieurs hétéroatomes et/ou une ou plusieurs fonctions chimiques comportant au moins un hétéroatome ; à la condition toutefois que l'un au moins de  $R_1$  et  $R_2$  ne soit pas un atome d'hydrogène ; ou d'un composite comprenant ce polymère et une ou plusieurs charges conductrices de l'électricité, en tant que matériau sensible dans un capteur destiné à détecter un ou plusieurs composés nitrés.

5

10

15

20

25

30

Dans la formule générale (I) ci-dessus, lorsque  $R_3$  et/ou  $R_4$  représentent une chaîne hydrocarbonée en  $C_2$  à  $C_{20}$  et que celle-ci comporte un ou plusieurs hétéroatomes et/ou une ou plusieurs fonctions chimiques, alors ces atomes et ces fonctions peuvent aussi bien former pont à l'intérieur de cette chaîne qu'être portés latéralement par elle ou encore se situer à son extrémité.

Le ou les hétéroatomes peuvent être tout atome autre qu'un atome de carbone ou d'hydrogène comme, par exemple, un atome d'oxygène, de soufre, d'azote, de fluor, de chlore, de phosphore, de bore ou encore de silicium.

La ou les fonctions chimiques peuvent notamment être choisies parmi les fonctions -COOH, -COOR<sub>5</sub>, -CHO, -CO-,-OH, -OR<sub>5</sub>, -SH, -SR<sub>5</sub>, -SO<sub>2</sub>R<sub>5</sub>, -NH<sub>2</sub>, -NHR<sub>5</sub>, -NR<sub>5</sub>R<sub>6</sub>, -CONH<sub>2</sub>, -CONHR<sub>5</sub>, -CONR<sub>5</sub>R<sub>6</sub>, -C(Z)<sub>3</sub>, -OC(Z)<sub>3</sub>, -COZ, -CN, -COOCHO et -COOCOR<sub>5</sub> dans lesquelles :

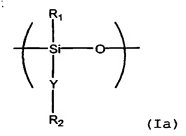
 R<sub>5</sub> représente un groupe hydrocarboné, linéaire ou ramifié, saturé ou insaturé, et comportant de 1 à 100 atomes de carbone, ou une liaison covalente dans le cas où ladite ou lesdites

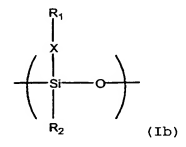
fonctions chimiques forment pont dans une chaîne hydrocarbonée en  $C_2$  à  $C_{20}$ ;

- R<sub>6</sub> représente un groupe hydrocarboné, linéaire ou ramifié, saturé ou insaturé, et comportant de 1 à 100 atomes de carbone, ce groupe pouvant être identique ou différent du groupe hydrocarboné représenté par R<sub>5</sub>; tandis que
- Z représente un atome d'halogène, par exemple un atome de fluor, de chlore ou de brome.

Par ailleurs, dans la formule générale (I), lorsque X et/ou Y représentent une liaison simple, alors R<sub>1</sub> et/ou R<sub>2</sub> sont respectivement liés directement à l'atome de silicium par une liaison covalente en sorte que le motif répétitif siloxane répond à l'une des formules particulières (Ia), (Ib) et (Ic) ci-après :

5



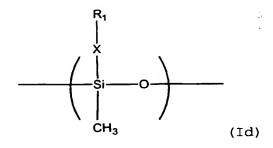


$$\begin{array}{c|c}
R_1 \\
\hline
Si & O
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R_2 \\
\end{array}$$
(Ic)

dans lesquelles X, Y,  $R_1$  et  $R_2$  ont la même signification que précédemment.

disposition préférée de Selon une l'invention, le motif répétitif siloxane répond à la formule particulière (Id) ci-après :



10

15

5

dans laquelle X est un groupe hydrocarboné linéaire, saturé ou insaturé, et comportant de 1 à 50 atomes de carbone, tandis que  $R_1$  a la même signification que précédemment.

Parmi les motifs répétitifs siloxane formule particulière (Id), on préfère notamment ceux lesquels X représente une chaîne comportant de 2 à 10 atomes de carbone (c'est-à-dire une chaîne  $(CH_2)_n$  dans laquelle n va de 2 à 10) et, parmi ces derniers, le trifluoropropylméthylsiloxane 20 (X = (CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>, R<sub>1</sub> = CF<sub>3</sub>) et le cyanopropylméthylsiloxane  $(X = (CH_2)_3, R_1 = CN)$ .

Selon une autre disposition préférée de l'invention, le polymère est un homopolymère, c'est-àdire qu'il n'est constitué que d'un seul et même motif répétitif siloxane de formule générale (I), auquel cas, il est avantageusement choisi parmi les polytrifluoro-propylméthylsiloxanes et les polycyanopropylméthylsiloxanes, et plus particulièrement parmi ceux qui présentent un poids moléculaire moyen allant de 50 à 100 000.

5

20

En variante, le polymère peut également être un copolymère, auquel cas il peut aussi bien être constitué de différents motifs répétitifs siloxane répondant tous à la formule générale (I) que comprendre un ou plusieurs motifs répétitifs siloxane de formule générale (I) et un ou plusieurs motifs répétitifs autres, siloxane ou non.

En effet, il peut, par exemple, être utile d'inclure dans le polymère des motifs répétitifs issus d'un monomère du type éthylène, propylène, oxyde d'éthylène, styrène, carbazole de vinyle ou encore acétate de vinyle, aptes à lui conférer une meilleure résistance mécanique dans le cas notamment où l'on souhaite l'utiliser sous la forme d'un film mince.

Les polymères présentant un motif répétitif
25 siloxane de formule générale (I) n'étant pas des
conducteurs intrinsèques de l'électricité, il est
possible, conformément à l'invention, de les mélanger à
une ou plusieurs charges conductrices en quantité
suffisante pour que les composites résultants aient une
30 conductivité électrique adaptée à leur utilisation
comme matériaux sensibles de capteurs résistifs. Ces

charges conductrices peuvent être, par exemple, des particules de noir de carbone ou des poudres de métaux (Cu, Pd, Au, Pt, ...) ou d'oxydes métalliques ( $V_2O_3$ , TiO, ...).

Selon encore une autre disposition préférée de l'invention, le polymère ou le composite se présente sous la forme d'un film mince qui recouvre l'une ou les deux faces d'un substrat convenablement choisi en fonction de la propriété physique du matériau sensible dont les variations sont destinées à être mesurées par ce capteur.

En variante, le polymère ou le composite peut également se présenter sous une forme massive comme, par exemple, un cylindre présentant une certaine porosité de sorte à rendre accessible aux composés nitrés l'ensemble des molécules formant ledit polymère ou ledit composite.

15

20

Lorsqu'il se présente sous la forme d'un film mince, ce dernier présente, de préférence, une épaisseur de 10 angströms à 100 microns.

Un tel film peut être obtenu par l'une quelconque des techniques proposées à ce jour pour réaliser un film mince sur la surface d'un substrat, par exemple :

25 - par pulvérisation, par dépôt à la tournette ("spin coating" en langue anglo-saxonne) ou par dépôt-évaporation ("drop coating" en langue anglo-saxonne) sur le substrat d'une solution contenant le polymère ou le composite,

- par trempage-retrait ("dip coating" en langue anglo-saxonne) du substrat dans une solution contenant le polymère ou le composite,

- par la technique de Langmuir-Blodgett,
- 5 par dépôt électrochimique, ou encore
  - par polymérisation in situ, c'est-à-dire directement sur la surface du substrat, d'un monomère précurseur du polymère.

Le substrat ainsi que le système de mesure du capteur sont choisis en fonction de la propriété physique du polymère ou du composite dont les variations induites par la présence de composés nitrés sont destinées à être mesurées par le capteur.

En l'espèce, les variations de deux propriétés physiques se sont révélées particulièrement intéressantes à mesurer : les variations de masse dans le cas d'un polymère et les variations de conductivité électrique dans le cas d'un composite.

Aussi, le capteur est-il, de préférence, un capteur gravimétrique pour la mesure de variations de masse, ou un capteur résistif pour la mesure de variations de conductivité électrique.

A titre d'exemples de capteurs gravimétriques, on peut citer les capteurs du type à microbalance à quartz, les capteurs à ondes de surface, plus connus sous la terminologie anglo-saxonne "SAW" pour "Surface Acoustic Wave", tels que les capteurs à ondes de Love et les capteurs à ondes de Lamb, ainsi que les microleviers.

25

30 Parmi les capteurs gravimétriques, on préfère plus particulièrement les capteurs du type

microbalance à quartz. Ce type de capteurs, dont le principe de fonctionnement est décrit dans la référence schématiquement, un substrat piézocomprend, électrique (ou résonateur), généralement un cristal de quartz recouvert sur ses deux faces d'une couche métallique, par exemple d'or ou de platine, et qui est électrodes. Le matériau deux relié à recouvrant l'une ou les deux faces du substrat, toute variation de masse de ce matériau se traduit par une variation de la fréquence de vibration du substrat.

5

10

15

20

25

30

Bien entendu, il est également possible un composite tel d'utiliser polymère ou un précédemment défini, comme matériau sensible dans des capteurs conçus pour mesurer des variations d'une masse la physique que la autre propriété exemple, des conductivité électrique comme, par variations d'une propriété optique telles que de fluorescence, de luminescence, d'absorbance dans le domaine UV-visible ou de longueur d'onde dans domaine des infrarouges.

cas, il est possible soit Dans ce une propriété optique intrinsèque d'exploiter polymère ou du composite dans le cas où celui-ci en spectre IR, ...), possède une (absorbance, conférer à ce polymère ou à ce composite une propriété optique particulière par couplage avec un marqueur approprié, par exemple fluorescent ou luminescent.

Par ailleurs, il est également possible de réunir au sein d'un même dispositif ou "multicapteur", plusieurs capteurs comprenant des matériaux sensibles différents les uns des autres, ou munis de substrats et

de systèmes de mesure différents les uns des autres comme, par exemple, un ou plusieurs capteurs gravimétriques et/ou un ou plusieurs capteurs résistifs, l'essentiel étant que l'un au moins de ces capteurs comprenne un polymère ou un composite tel que précédemment défini.

5

10

25

30

Selon encore une disposition préférée de l'invention, le ou les composés nitrés destinés à être détectés par le capteur sont choisis parmi les composés nitroaromatiques, les nitramines, les nitrosamines et les esters nitriques, ces composés pouvant aussi bien se présenter sous forme solide, liquide ou gazeuse (vapeurs).

titre d'exemples de Α composés aromatiques, on peut le nitrobenzène, 15 citer dinitrobenzène, le trinitrobenzène, le nitrotoluène, le dinitrotoluène, le trinitrotoluène, le dinitrofluorobenzène, le dinitrotrifluorométhoxybenzène, l'aminodinitrotoluène, le dinitrotrifluorométhylbenzène, chlorodinitrotrifluorométhylbenzène, l'hexanitro-20 stilbène, la trinitrophénylméthylnitramine (ou tétryle) ou encore le trinitrophénol (ou acide picrique).

Les nitramines sont, elles, par exemple la cyclotétraméthylènetétranitramine (ou octogène), la cyclotriméthylènetrinitramine (ou hexogène) et le tétryl, tandis que les nitrosamines sont, par exemple, la nitrosodiméthylamine.

Quant aux esters nitriques, il s'agit, par exemple, de pentrite, de dinitrate d'éthylène glycol, de dinitrate de diéthylène glycol, de nitroglycérine ou de nitroguanidine.

Des capteurs comportant un polymère ou un composite tel que précédemment défini, comme matériau sensible, se sont révélés présenter de nombreux avantages, notamment :

- 5 une aptitude à détecter les composés nitrés, et en particulier les composés nitroaromatiques, avec une très grande sensibilité puisqu'ils sont capables de détecter leur présence à des concentrations de l'ordre du ppm (partie par million), voire du dixième de ppm,
  - une rapidité de réponse et une reproductibilité de cette réponse,
  - une aptitude à fonctionner en continu,
  - une stabilité des performances dans le temps,
- 15 une durée de vie très satisfaisante,

20

30

- un coût de fabrication compatible avec une production de capteurs en série, une très faible quantité de polymère ou de composite (c'est-à-dire en pratique de quelques mg) étant nécessaire pour la fabrication d'un capteur, et
- la possibilité d'être miniaturisés et, partant,
   d'être aisément transportables et manipulables sur tout type de sites.

Ils sont donc particulièrement utiles pour 25 détecter des explosifs, notamment dans des lieux publics.

D'autres caractéristiques et avantages de l'invention apparaîtront mieux à la lecture du complément de description qui suit, qui se rapporte à des exemples d'utilisation de films minces de polytrifluoropropylméthylsiloxane et de polycyano-

propylméthylsiloxane dans des capteurs à microbalance à quartz pour la détection de vapeurs de dinitro-trifluorométhoxybenzène (DNTFMB) et de dinitrobenzène (DNB), et qui se réfère aux dessins annexés.

Le choix du DNTFMB et du DNB en tant que composés nitrés à détecter, a été motivé par le fait que ces composés sont très proches du dinitrotoluène (DNT), lequel est le dérivé nitré le plus présent dans la signature chimique des mines à base de trinitrotoluène (TNT).

Bien entendu, les exemples qui suivent ne sont donnés qu'à titre d'illustrations de l'objet de l'invention et ne constituent en aucun cas une limitation de cet objet.

#### 15 BREVE DESCRIPTION DES DESSINS

5

10

20 ·

25

La figure 1 représente l'évolution de la fréquence de vibration (courbe A) du quartz d'un capteur à microbalance à quartz comprenant un film mince de polytrifluoropropylméthylsiloxane au cours de deux cycles d'exposition (courbe B) de ce capteur à des vapeurs de DNTFMB de concentration égale à 3 ppm.

La figure 2 représente l'évolution de la fréquence de vibration (courbe A) du quartz d'un capteur à microbalance à quartz comprenant un film mince de polytrifluoropropylméthylsiloxane au cours de deux cycles d'exposition (courbe B) de ce capteur à des vapeurs de DNB de concentration égale à 150 ppb (partie par billion).

La figure 3 représente l'évolution de la 30 fréquence de vibration (courbe A) du quartz d'un capteur à microbalance à quartz comprenant un film

WO 2005/057198 PCT/FR2004/050646 '

mince de polycyanopropylméthylsiloxane au cours d'un cycle d'exposition (courbe B) de ce capteur à des vapeurs de DNTFMB de concentration égale à 3 ppm.

La figure 4 représente l'évolution de la fréquence de vibration (courbe A) du quartz d'un capteur à microbalance à quartz comprenant un film mince de polycyanopropylméthylsiloxane au cours de deux cycles d'exposition (courbe B) de ce capteur à des vapeurs de DNTFMB de concentration égale à 1 ppm pour le premier cycle et à 0,1 ppm pour le deuxième.

La figure 5 représente les valeurs des variations de la fréquence de vibration ( $\Delta F$ ) du quartz d'un capteur à microbalance à quartz comprenant un film polycyanopropylméthylsiloxane telles mince de soumettant ce capteur à douze en qu'obtenues expositions à des vapeurs de DNTFMB de 10 minutes chacune, sur une période de 150 jours.

#### **EXEMPLES**

5

10

15

25

# Exemple 1 : détection du DNTFMB par un capteur comprenant un film mince de polytrifluoropropylméthylsiloxane

Dans cet exemple, on utilise un capteur à microbalance à quartz comprenant un quartz de coupe AT, de fréquence de vibration de 9 MHz, recouvert de deux électrodes de mesure circulaires en or (modèle QA9RA-50, AMETEK PRECISION INSTRUMENTS) et portant sur ses deux faces un film mince de polytrifluoropropylméthylsiloxane.

Le dépôt de ce film est réalisé en 30 effectuant sur chaque face du quartz 6 pulvérisations

de 0,5 secondes chacune d'une solution de polytrifluoropropylméthylsiloxane (société ABCR, référence FMS-9921) dans du chloroforme, de concentration égale à 5 g/l.

La variation de la fréquence de vibration du quartz due à ce dépôt est de 8,1 kHz.

5

25

Le capteur est soumis à deux cycles d'exposition à des vapeurs de DNTFMB, à température ambiante :

- 10 le premier cycle comprenant une phase d'exposition de 5800 secondes à l'air ambiant, suivie d'une phase d'exposition de 600 secondes aux vapeurs de DNTFMB, puis d'une phase d'exposition de 2600 secondes à l'air ambiant;
- 15 le deuxième cycle comprenant une phase d'exposition de 600 secondes aux vapeurs de DNTFMB, suivie d'une phase d'exposition de 4800 secondes à l'air ambiant;

la concentration du DNTFMB étant de 3 ppm dans les deux 20 cycles.

La figure 1 montre l'évolution de la fréquence de vibration du quartz au cours de ces deux cycles, la courbe A et la courbe B correspondant aux variations respectives de ladite fréquence (F), exprimée en hertz (Hz), et de la concentration en DNTFMB ([C]), exprimée en ppm, en fonction du temps (t), exprimé en secondes.

## Exemple 2 : détection du DNB par un capteur comprenant un film mince de polytrifluoropropylméthylsiloxane

Dans cet exemple, on utilise un capteur à microbalance à quartz comprenant un quartz identique à celui utilisé dans l'exemple 1, mais dans lequel le quartz est recouvert sur ses deux faces d'un film mince de polytrifluoropropylméthysiloxane d'épaisseur légèrement supérieure à celui utilisé dans l'exemple 1.

5

10

Le dépôt de ce film est réalisé en effectuant sur chaque face du quartz 19 pulvérisations de 0,2 secondes chacune d'une solution de polytrifluoropropylméthylsiloxane dans du chloroforme, de concentration égale à 2 g/l.

La variation de la fréquence de vibration 15 du quartz due à ce dépôt est de 9,9 kHz.

Le capteur est soumis à deux cycles d'exposition à des vapeurs de DNB, à température ambiante :

- le premier cycle comprenant une phase 20 d'exposition de 1700 secondes à l'air ambiant, suivie d'une phase d'exposition de 600 secondes aux vapeurs de DNB, puis d'une phase d'exposition de 2300 secondes à l'air ambiant;
- le deuxième cycle comprenant une phase 25 d'exposition de 600 secondes aux vapeurs de DNB, suivie d'une phase d'exposition de 1800 secondes à l'air ambiant;

la concentration du DNB étant de 150 ppb dans les deux cycles.

30 La figure 2 montre l'évolution de la fréquence de vibration du quartz au cours de ces deux

cycles, la courbe A et la courbe B correspondant aux variations respectives de ladite fréquence (F), exprimée en Hz, et de la concentration en DNB ([C]), exprimée en ppb, en fonction du temps (t), exprimé en secondes.

# Exemple 3 : détection du DNTFMB par un capteur comprenant un film mince de polycyanopropylméthylsiloxane

Dans cet exemple, on utilise un capteur à microbalance à quartz comprenant un quartz identique à celui utilisé dans l'exemple 1, mais dans lequel le quartz est recouvert sur ses deux faces d'un film mince de polycyanopropylméthylsiloxane.

Le dépôt de ce film est réalisé en effectuant sur chaque face du quartz 12 pulvérisations de 0,2 secondes chacune d'une solution de polycyano-propylméthylsiloxane (société ABCR, référence YMS-T31) dans du chloroforme, de concentration égale à 5 g/l.

15

25

30

La variation de la fréquence de vibration 20 du quartz due à ce dépôt est de 8,5 kHz.

Le capteur est soumis à un cycle d'exposition à des vapeurs de DNTFMB de concentration égale à 3 ppm, à température ambiante, ce cycle comprenant une phase d'exposition de 3000 secondes à l'air ambiant, suivie d'une phase d'exposition de 600 secondes aux vapeurs de DNTFMB, puis d'une phase d'exposition de 11400 secondes à l'air ambiant.

La figure 3 montre l'évolution de la fréquence de vibration du quartz au cours de ce cycle, la courbe A et la courbe B correspondant aux variations respectives de ladite fréquence (F), exprimée en Hz, et

de la concentration en DNTFMB ([C]), exprimée en ppm, en fonction du temps (t), exprimé en secondes.

# Exemple 4 : détection du DNTFMB par un capteur comprenant un film mince de polycyanopropylméthylsiloxane

5

10

15

25

30

Dans cet exemple, on utilise un capteur à microbalance à quartz comprenant un quartz identique à celui utilisé dans l'exemple 1, mais dans lequel le quartz est recouvert sur ses deux faces d'un film mince de polycyanopropylméthylsiloxane.

est dépôt de ce film réalisé en chaque face du quartz deux effectuant sur pulvérisations de 0,5 secondes chacune d'une solution polycyanopropylméthylsiloxane (société ABCR, YMS-T31) dans du chloroforme, de référence concentration égale à 5 g/l.

La variation de la fréquence de vibration du quartz due à ce dépôt est de 2 kHz.

Le capteur est soumis à deux cycles 20 d'exposition à du DNTFMB sous forme de vapeurs,  $\underline{\dot{a}}$  température ambiante :

- cycle comprenant une phase - le premier d'exposition de 1300 secondes à l'air ambiant, suivie d'une phase d'exposition de 600 secondes au DNTFMB à une concentration de 1 ppm, puis d'une phase d'exposition de 6400 secondes à l'air ambiant;
- cycle comprenant phase le deuxième une 600 secondes au DNTFMB une d'exposition de 0,1 suivie d'une de ppm, phase concentration d'exposition de 1100 secondes à l'air ambiant.

La figure 4 montre l'évolution de la fréquence de vibration du quartz au cours de ces deux cycles, la courbe A et la courbe B correspondant aux variations respectives de ladite fréquence (F), exprimée en hertzs (Hz), et de la concentration en DNTFMB ([C]), exprimée en ppm, en fonction du temps (t), exprimé en secondes.

# Exemple 5 : étude de la stabilité dans le temps des performances d'un capteur comprenant un film mince de polycyanopropylméthylsiloxane

10

20

25

30

Dans cet exemple, on utilise un capteur à microbalance à quartz identique à celui utilisé dans l'exemple 4.

Ce capteur est soumis à une première 15 exposition à des vapeurs de DNTFMB de concentration égale à 3 ppm, à température ambiante et pendant 10 minutes, puis il est conservé à l'air ambiant.

Il est ensuite soumis à onze autres expositions à des vapeurs de DNTFMB de concentration égale à 3 ppm, toujours à température ambiante et d'une durée de 10 minutes chacune, réparties sur une période de 150 jours.

La figure 5 représente les valeurs des variations de la fréquence de vibration ( $\Delta F$ ) du quartz observées au cours de ces douze expositions, ces valeurs étant déterminées pour chaque exposition comme suit :

 $\Delta F$  = fréquence de vibration au temps  $t_0$  de l'exposition - fréquence de vibration au temps  $t_{10min}$  de l'exposition,

et symbolisées par des losanges sur ladite figure 5.

5

10

15

Exemple 6 : comparaison des performances d'un capteur comprenant un film mince d'un polysiloxane utile selon l'invention et d'un capteur comprenant un film mince d'un polysiloxane préconisé par McGill et al.

Dans cet exemple, on utilise deux capteurs à microbalance à quartz comprenant tous deux un quartz identique à celui utilisé dans l'exemple 1, mais se différenciant l'un de l'autre en ce que le quartz du premier est recouvert sur ses deux faces d'un film mince de polycyanopropylméthylsiloxane, alors que le quartz du second est recouvert d'un film mince d'un polysiloxane dont les monomères comportent un cycle aromatique et deux groupes pendants HFIP.

Ce polysiloxane répond à la formule (II) ci-après :

HO

CF<sub>3</sub>

CF<sub>3</sub>

CH<sub>3</sub>

CH<sub>3</sub>

CH<sub>3</sub>

CH<sub>3</sub>

$$CH_3$$
 $CH_3$ 
 $CH_3$ 

Les dépôts des films sont réalisés de sorte 20 que la variation de la fréquence de vibration des quartz due à ces dépôts soit égale à 2 kHz pour chacun des capteurs.

Pour ce faire, le dépôt du film de polycyanopropylméthylsiloxane est effectué comme décrit dans l'exemple 4, tandis que le dépôt du film du polysiloxane de formule (II) est effectué en pulvérisant 6 fois 0,2 secondes une solution dudit polysiloxane dans du dichlorométhane, de concentration égale à 2 g/l, sur les deux faces du quartz.

Les deux capteurs sont exposés, exactement dans les mêmes conditions, à des vapeurs de DNTFMB de concentration égale à 3 ppm, à température ambiante et pendant 10 minutes.

La mesure de la fréquence de vibration du quartz des deux capteurs au temps  $t_0$  et au temps  $t_{10 min}$  de cette exposition donne une variation de la fréquence de vibration de 600 Hz pour le quartz du capteur comprenant le film mince de polycyanopropylméthylsiloxane, et de 200 Hz - soit 3 fois plus faible - pour le quartz du capteur comprenant le film mince du polysiloxane de formule (II).

20

25

30

5

10

15

Les exemples 1 à 4 ci-avant montrent que des capteurs comprenant un matériau sensible conforme à l'invention, sont capables de détecter avec une très grande sensibilité des composés nitrés comme le DNTFMB et le DNB. Ils montrent aussi que la réponse de ces capteurs est à la fois réversible et reproductible.

L'exemple 5 montre de plus que les performances de ces capteurs sont stables dans le temps et qu'ils sont toujours capables, cinq mois après leur élaboration, de détecter de très faibles quantités de DNTFMB.

Enfin, l'exemple 6 montre que ces capteurs présentent, à l'égard des composés nitroaromatiques, une sensibilité très nettement supérieure à celle d'un capteur comprenant un film mince d'un polysiloxane tel que préconisé par McGill et al..

#### REFERENCES CITEES

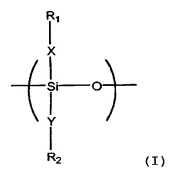
- [1] Content et al., Chem. Eur. J., 6, 2205, 2000
- [2] Sanchez-Pedrono et al., Anal. Chim. Acta, 182, 285,
  5
  - [3] Yang et al., Langmuir, 14, 1505, 1998

10

- [4] Nelli et al., Sens. Actuators B, <u>13-14</u>, 302, 1993
- [5] Yang et al., J. Am. Chem. Soc., 120, 11864, 1998
  - [6] McGill et al., Sensors and Actuators B65, 5-9, 2000

#### REVENDICATIONS

Utilisation d'au moins un polymère comprenant au moins un motif répétitif siloxane
 répondant à la formule générale (I) ci-après :



dans laquelle :

10

15

20

X et Y, identiques ou différents, représentent une liaison simple ou un groupe hydrocarboné linéaire, saturé ou insaturé, et comprenant de 1 à 50 atomes de carbone;

R<sub>1</sub> et R<sub>2</sub>, identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène, un groupe CN, un groupe C(Z)3, CH(Z)2 ou  $CH_2Z$  avec Z représentant un atome d'halogène ; un groupe  $NH_2$ , un groupe  $NHR_3$  ou  $NR_3R_4$  avec  $R_3$  et  $R_4$ représentant, indépendamment l'un de l'autre, un atome d'halogène, un groupe méthyle ou une chaîne ramifiée, saturée hydrocarbonée linéaire ou insaturée, comprenant de 2 à 20 atomes de carbone et éventuellement un ou plusieurs hétéroatomes et/ou une ou plusieurs fonctions chimiques comportant au moins un hétéroatome ; à la condition toutefois que l'un au moins de  $R_1$  et  $R_2$  ne soit pas un atome d'hydrogène ;

ou d'un composite comprenant ce polymère et une ou plusieurs charges conductrices de l'électricité, en tant que matériau sensible dans un capteur destiné à détecter un ou plusieurs composés nitrés.

5

2. Utilisation selon la revendication 1, dans laquelle le motif répétitif siloxane répond à la formule particulière (Id) ci-après :

$$\begin{array}{c|c}
R_1 \\
X \\
\hline
CH_3
\end{array}$$
(Id)

10

15

20

25

dans laquelle X est un groupe hydrocarboné linéaire, saturé ou insaturé, et comportant de 1 à 50 atomes de carbone, tandis que  $R_1$  a la même signification que cidessus.

- 3. Utilisation selon la revendication 2, dans laquelle, dans la formule particulière (Id), X représente une chaîne alkylène comportant de 2 à 10 atomes de carbone.
- 4. Utilisation selon l'une quelconque des revendications précédentes, dans laquelle le motif répétitif siloxane est le trifluoropropylméthylsiloxane ou le cyanopropylméthylsiloxane.

5. Utilisation selon l'une quelconque des revendications précédentes, dans laquelle le polymère est choisi parmi les polytrifluoropropylméthylsiloxanes et les polycyanopropylméthylsiloxanes.

5

6. Utilisation selon la revendication 5, dans laquelle le polymère a une poids moléculaire moyen allant de 50 à 100 000.

7. Utilisation selon l'une quelconque des revendications précédentes, dans laquelle la ou les charges conductrices du composite sont choisies parmi les particules de noir de carbone et les poudres de métaux et d'oxydes métalliques.

15

8. Utilisation selon l'une quelconque des revendications précédentes, dans laquelle le polymère ou le composite est utilisé sous la forme d'un film mince recouvrant l'une ou les deux faces d'un substrat.

20

- 9. Utilisation selon la revendication 8, dans laquelle le film mince mesure de 10 angströms à 100 microns d'épaisseur.
- 10. Utilisation selon la revendication 8 ou 25 la revendication 9, dans laquelle le film mince est choisie parmi la technique préparé par une le dépôt à la tournette, dépôtle pulvérisation, le trempage-retrait, la technique đe évaporation, dépôt électrochimique et la Langmuir-Blodgett, le 30

polymérisation in situ d'un monomère précurseur du polymère.

- 11. Utilisation selon l'une quelconque des revendications précédentes, dans laquelle la détection du ou des composés nitrés par le capteur chimique est réalisée par mesure d'une variation de masse du polymère ou de conductivité électrique du composite.
- 12. Utilisation selon l'une quelconque des revendications 1 à 11, dans laquelle le capteur est un capteur gravimétrique.
- 13. Utilisation selon la revendication 12, 15 dans laquelle le capteur est un capteur à microbalance à quartz.
- 14. Utilisation selon l'une quelconque des revendications 1 à 11, dans laquelle le capteur est un20 capteur résistif.
  - 15. Utilisation selon l'une quelconque des revendications précédentes, dans laquelle le capteur est un multicapteur qui comprend un ou plusieurs capteurs gravimétriques et/ou un ou plusieurs capteurs résistifs, l'un au moins de ces capteurs comprenant un polymère ou un composite tel que précédemment défini.

25

16. Utilisation selon l'une quelconque des 30 revendications précédentes, dans laquelle le ou les composés nitrés à détecter sont choisis parmi les

composés nitroaromatiques, les nitramines, les nitrosamines et les esters nitriques.

- 17. Utilisation selon l'une quelconque des revendications précédentes, dans laquelle le ou les composés nitrés à détecter sont sous forme solide, liquide ou gazeuse.
- revendications précédentes, dans laquelle le ou les composés nitrés à détecter sont choisis parmi le nitrobenzène, le dinitrobenzène, le trinitrobenzène, le nitrotoluène, le dinitrotoluène, le trinitrotoluène, le dinitrotoluène, le dinitrotoluène, le dinitrotoluène, le dinitrotrifluorométhoxybenzène, l'aminodinitrotoluène, le dinitrotrifluorométhylbenzène, l'hexanitrostilbène, la trinitrophénylméthylnitramine et le trinitrophénol.
- 20 19. Utilisation selon l'une quelconque des revendications précédentes pour la détection d'explosifs.

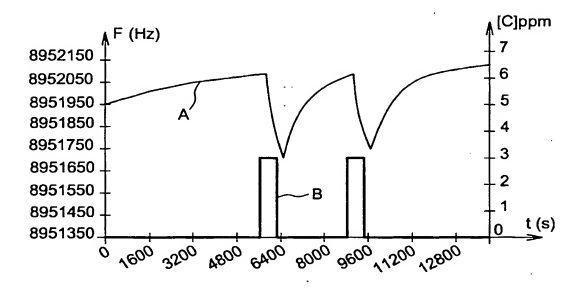


FIG. 1

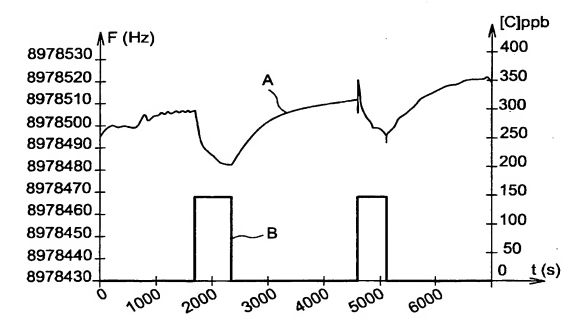
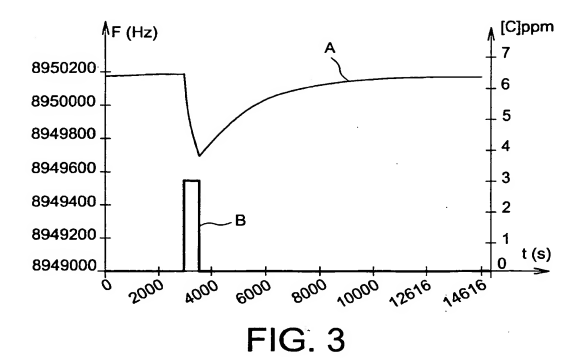


FIG. 2



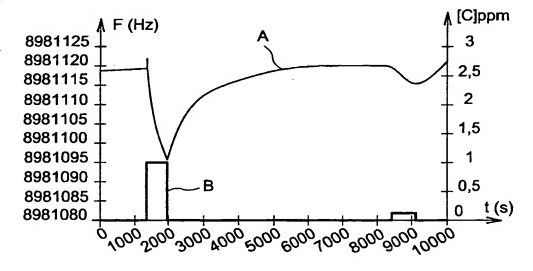
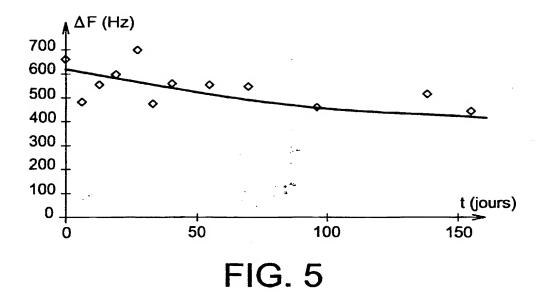


FIG. 4



### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

hai Application No PCT/FR2004/050646

CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 G01N27/12 G01N29/02 G01N33/00 C08L83/16 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC **B. FIELDS SEARCHED** Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) G01N C08L IPC 7 Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) EPO-Internal C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Category \* Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. Y WO 98/22795 A (SWANSON BASIL I ; UNIV CALIFORNIA (US); YANG XIAOGUANG (US)) 7-12,14, 28 May 1998 (1998-05-28) 16 - 19page 21, line 19 - page 22, line 18; claim Υ DE 197 08 529 C (SZE SPEZIAL ELEKTRONIK 1,2, HAGENUK) 30 July 1998 (1998-07-30) 7-12,14, 16-19 column 2, line 67 - column 3, line 36 Α WO 02/23134 A (TOKUMARU PHIL; BRIGLIN 1,15 SHAWN M (US); LEWIS NATHAN S (US); FREUND MICH) 21 March 2002 (2002-03-21) page 28; table 1 Further documents are listed in the continuation of box C. Patent family members are listed in annex. Special categories of cited documents: \*T\* later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the \*A\* document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance invention 'E' earlier document but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed invention filing date cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such docu-ments and combination being which the such docucitation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means ments, such combination being obvious to a person skilled document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed \*8\* document member of the same patent family Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report 19 May 2005 25/05/2005 Name and mailing address of the ISA Authorized officer European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016

Duchatellier, M

### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Interrenal Application No
PCT/FR2004/050646

Category*   Cate	212		PCT/FR2004/050646
A US 6 433 694 B1 (DOLAN JAMES P ET AL) 13 August 2002 (2002-08-13) claims 1-7  A WO 01/77664 A (UNIV MARYLAND; MURRAY GEORGE M (US); ARNOLD BRADLEY M (US); LAWRENCE) 18 October 2001 (2001-10-18) abstract page 10, line 27 page 12, lines 5,6  A FR 2 815 351 A (THOMSON CSF) 19 April 2002 (2002-04-19) claims 1-3  A US 2003/168355 A1 (HOUSER ERIC J ET AL) 11 September 2003 (2003-09-11) abstract paragraphs '0033! - '0035!  A WO 02/08234 A (US GOVERNMENT) 31 January 2002 (2002-01-31) abstract page 5, line 22 - page 6, line 19  A MCGILL R A ET AL: "The design of functionalized silicone polymers for chemical sensor detection of nitroaromatic compounds" SENSORS AND ACTUATORS B, ELSEVIER SEQUOIA S.A., LAUSANNE, CH, vol. 65, no. 1-3, 30 June 2000 (2000-06-30), pages 5-9, XP004208582 ISSN: 0925-4005 the whole document  A ALI M B ET AL: "Sensitive cyclodextrin-polysiloxane gel membrane on EIS structure and ISFET for heavy metal ion detection" SENSORS AND ACTUATORS B, ELSEVIER SEQUOIA			Delought a dain Ma
13 August 2002 (2002-08-13) claims 1-7  MO 01/77664 A (UNIV MARYLAND; MURRAY GEORGE M (US); ARNOLD BRADLEY M (US); LAWRENCE) 18 October 2001 (2001-10-18) abstract page 10, line 27 page 12, lines 5,6  A FR 2 815 351 A (THOMSON CSF) 19 April 2002 (2002-04-19) claims 1-3  A US 2003/168355 A1 (HOUSER ERIC J ET AL) 11 September 2003 (2003-09-11) abstract paragraphs '0033! - '0035!  A WO 02/08234 A (US GOVERNMENT) 31 January 2002 (2002-01-31) abstract page 5, line 22 - page 6, line 19  A MCGILL R A ET AL: "The design of functionalized silicone polymers for chemical sensor detection of nitroaromatic compounds" SENSORS AND ACTUATORS B, ELSEVIER SEQUOIA S.A., LAUSANNE, CH, vol. 65, no. 1-3, 30 June 2000 (2000-06-30), pages 5-9, XP004208582 ISSN: 0925-4005 the whole document  A ALI M B ET AL: "Sensitive cyclodextrin-polysiloxane gel membrane on EIS structure and ISFET for heavy metal ion detection" SENSORS AND ACTUATORS B, ELSEVIER SEQUOIA		Orlands of document, with indication, where appropriate, or the relevant passages	Helevani to claim No.
GEORGE M (US); ARNOLD BRADLEY M (US); LAWRENCE) I8 October 2001 (2001-10-18) abstract page 10, line 27 page 12, lines 5,6  A FR 2 815 351 A (THOMSON CSF) 19 April 2002 (2002-04-19) claims 1-3  A US 2003/168355 A1 (HOUSER ERIC J ET AL) 11 September 2003 (2003-09-11) abstract paragraphs '0033! - '0035!  A WO 02/08234 A (US GOVERNMENT) 31 January 2002 (2002-01-31) abstract page 5, line 22 - page 6, line 19  A MCGILL R A ET AL: "The design of functionalized silicone polymers for chemical sensor detection of nitroaromatic compounds" SENSORS AND ACTUATORS B, ELSEVIER SEQUOIA S.A., LAUSANNE, CH, vol. 65, no. 1-3, 30 June 2000 (2000-06-30), pages 5-9, XP004208582 ISSN: 0925-4005 the whole document  A ALI M B ET AL: "Sensitive cyclodextrin-polysiloxane gel membrane on EIS structure and ISFET for heavy metal ion detection" SENSORS AND ACTUATORS B, ELSEVIER SEQUOIA	Α	13 August 2002 (2002-08-13)	1
19 April 2002 (2002-04-19) claims 1-3  A US 2003/168355 A1 (HOUSER ERIC J ET AL) 11 September 2003 (2003-09-11) abstract paragraphs '0033! - '0035!  A WO 02/08234 A (US GOVERNMENT) 31 January 2002 (2002-01-31) abstract page 5, line 22 - page 6, line 19  A MCGILL R A ET AL: "The design of functionalized silicone polymers for chemical sensor detection of nitroaromatic compounds" SENSORS AND ACTUATORS B, ELSEVIER SEQUOIA S.A., LAUSANNE, CH, vol. 65, no. 1-3, 30 June 2000 (2000-06-30), pages 5-9, XP004208582 ISSN: 0925-4005 the whole document  A ALI M B ET AL: "Sensitive cyclodextrin-polysiloxane gel membrane on EIS structure and ISFET for heavy metal ion detection" SENSORS AND ACTUATORS B, ELSEVIER SEQUOIA	Α	GEORGE M (US); ARNOLD BRADLEY M (US); LAWRENCE) 18 October 2001 (2001-10-18) abstract page 10, line 27	1
11 September 2003 (2003-09-11) abstract paragraphs '0033! - '0035!  A W0 02/08234 A (US GOVERNMENT) 31 January 2002 (2002-01-31) abstract page 5, line 22 - page 6, line 19  A MCGILL R A ET AL: "The design of functionalized silicone polymers for chemical sensor detection of nitroaromatic compounds" SENSORS AND ACTUATORS B, ELSEVIER SEQUOIA S.A., LAUSANNE, CH, vol. 65, no. 1-3, 30 June 2000 (2000-06-30), pages 5-9, XP004208582 ISSN: 0925-4005 the whole document  A ALI M B ET AL: "Sensitive cyclodextrin-polysiloxane gel membrane on EIS structure and ISFET for heavy metal ion detection" SENSORS AND ACTUATORS B, ELSEVIER SEQUOIA	A	19 April 2002 (2002-04-19)	
31 January 2002 (2002-01-31) abstract page 5, line 22 - page 6, line 19  MCGILL R A ET AL: "The design of functionalized silicone polymers for chemical sensor detection of nitroaromatic compounds" SENSORS AND ACTUATORS B, ELSEVIER SEQUOIA S.A., LAUSANNE, CH, vol. 65, no. 1-3, 30 June 2000 (2000-06-30), pages 5-9, XP004208582 ISSN: 0925-4005 the whole document  A ALI M B ET AL: "Sensitive cyclodextrin-polysiloxane gel membrane on EIS structure and ISFET for heavy metal ion detection" SENSORS AND ACTUATORS B, ELSEVIER SEQUOIA	A	11 September 2003 (2003-09-11) abstract	1
functionalized silicone polymers for chemical sensor detection of nitroaromatic compounds"  SENSORS AND ACTUATORS B, ELSEVIER SEQUOIA S.A., LAUSANNE, CH, vol. 65, no. 1-3, 30 June 2000 (2000-06-30), pages 5-9, XP004208582 ISSN: 0925-4005 the whole document  A LI M B ET AL: "Sensitive cyclodextrin-polysiloxane gel membrane on EIS structure and ISFET for heavy metal ion detection" SENSORS AND ACTUATORS B, ELSEVIER SEQUOIA	A	31 January 2002 (2002-01-31) abstract	1
cyclodextrin-polysiloxane gel membrane on EIS structure and ISFET for heavy metal ion detection" SENSORS AND ACTUATORS B, ELSEVIER SEQUOIA	A	functionalized silicone polymers for chemical sensor detection of nitroaromatic compounds"  SENSORS AND ACTUATORS B, ELSEVIER SEQUOIA S.A., LAUSANNE, CH, vol. 65, no. 1-3, 30 June 2000 (2000-06-30), pages 5-9, XP004208582 ISSN: 0925-4005	1
vol. 62, no. 3, March 2000 (2000-03), pages 233-237, XP004194220 ISSN: 0925-4005 the whole document	4	cyclodextrin-polysiloxane gel membrane on EIS structure and ISFET for heavy metal ion detection" SENSORS AND ACTUATORS B, ELSEVIER SEQUOIA S.A., LAUSANNE, CH, vol. 62, no. 3, March 2000 (2000-03), pages 233-237, XP004194220 ISSN: 0925-4005	

### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

# Internation No PCT/FR2004/050646

Patent document cited in search report		Publication date	Patent family member(s)			Publication date	
WO 9822795	A	28-05-1998	AU WO US	5588798 9822795 6316268	<b>A</b> 1	10-06-1998 28-05-1998 13-11-2001	
DE 19708529	C	30-07-1998	DE WO	19708529 9839642		30-07-1998 11-09-1998	
WO 0223134	A -	21-03-2002	EP WO US	1281047 0223134 2002142477	<b>A</b> 1	05-02-2003 21-03-2002 03-10-2002	
US 6433694	B1	13-08-2002	NONE			·	
WO 0177664	A	18-10-2001	AU AU WO WO WO US US	7124701 7290001 7290101 0177664 0177672 0177667 2003100118 2003027936 2004014235	A A A2 A2 A2 A1 A1	23-10-2001 23-10-2001 23-10-2001 18-10-2001 18-10-2001 18-10-2001 29-05-2003 06-02-2003 22-01-2004	
FR 2815351	Α	19-04-2002	FR	2815351	A1 ·	19-04-2002	
US 2003168355	A1	11-09-2003	AU EP WO US	2003301839 1523736 2004042366 2004058057	A2 A2	07-06-2004 20-04-2005 21-05-2004 25-03-2004	
WO 0208234	A	31-01-2002	AU AU WO WO US US	7313401 7313501 0208234 0208314 2002009603 2002026026	A A1 A1 A1	05-02-2002 05-02-2002 31-01-2002 31-01-2002 24-01-2002 28-02-2002	



# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

### **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

## IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.

☐ OTHER: